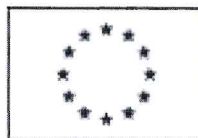


FORMATO
EUROPEO PER IL
CURRICULUM VITAE



INFORMAZIONI

PERSONALI

Nome CUZZOCREA AMELIA

Indirizzo

Telefono

e-mail

Cittadinanza ITALIANA

ESPERIENZA

LAVORATIVA

Date (da–a) Dal 14/03/2022 ad oggi

Nome e indirizzo del datore di lavoro Grande Ospedale Metropolitano “Bianchi-Melacrino-Morelli” Reggio Calabria

Tipo di Azienda o settore U.O.C. Unità Farmaci Antiblastici (U.F.A.)

Tipo di impiego *DirigenteFarmacista*

Date (da–a) Dal 01/09/2021 al 13/03/2022

Nome e indirizzo del datore di lavoro Farmacia ospedale San Donato Arezzo

Tipo di azienda o settore U.O.C. Farmacia – distribuzione diretta

Tipo di impiego *DirigenteFarmacista*

Date (da–a) Dal 12/03/2004 al 30/08/2021 e dal 19/03/2002 al 11/08/2002

Nome e indirizzo del datore di lavoro Farmacia Megali – Melito P. Salvo

Tipo di azienda o settore Farmacia Privata

Tipo di impiego *Farmacista collaboratore*

Date (da–a) Dal 02/09/2002 al 31/01/2024

Nome e indirizzo del datore di lavoro Farmacia Messana – Motta San Giovanni

Tipo di azienda o settore Farmacia Privata

Tipo di impiego *Farmacista collaboratore*

Date (da–a) Dal 12/11/2001 al 24/12/2021

Nome e indirizzo del datore di lavoro Farmacia Dott. Scordo Maria - Roccaforte

Tipo di azienda o settore Farmacia Privata

Tipo di impiego *Farmacista Collaboratore*

Date (da–a) Dal 20/01/1995 al 01/07/1999

Nome e indirizzo del datore di lavoro Farmacia Minicuci – Melito P. Salvo

Tipo di azienda o settore Farmacia Privata

Tipo di impiego *Farmacista collaboratore*

Date (da–a) Dal 07/06/1994 al 12/01/1995

Nome e indirizzo del datore di lavoro Farmacia dott. Salvo Maria Eugenia - Messina

Tipo di azienda o settore Farmacia Privata

Tipo di impiego *Tirocinante*

ISTRUZIONE E FORMAZIONE

Date (da – a) Anno 2025

Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione Ospedale pediatrico Bambino Gesù

Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio Formazione teorica e pratica per professionisti della materia “Il dirigente per la sicurezza in Sanità (art. 37, comma 7 del D.Lgs 61/2008 – Accordo stato-regioni 21/12/2011 – Accordo stato-regioni 07/07/2016

Date (da – a) Marzo 2024

Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Istituto Superiore delle Sanità
Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Formazione teorica e pratica per professionisti della materia sulla Prevenzione e controllo delle infezioni correlate all'assistenza.
Date (da – a)	Novembre 2024
Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Thotel – Lamezia Feroletto antico (CZ)
Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Corso di Formazione dal titolo “Comportamenti di base degli operatori sanitari negli ambienti di galenica sterile”
Date (da – a)	Anno 2022/2023
Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Università degli studi di Catania
Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Master di II livello in Managment in Farmacia Clinica Oncologica
Date (da – a)	Anno 2022/2023
Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Università Aldo Moro di Bari – Dipartimento di Medici di precisione e rigenerativa
Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	Corso di competenze trasversali “Sviluppo preclinico e clinico dei Farmaci”
Date(da–a)	Dal 27 al 30 Ottobre 2022
Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	S.I.F.O. Bologna
Principali materie / abilità professionali oggetto dello studio	XLIII Congresso Nazione

Data (da – a)	Novembre 2021
Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Azienda U.S.L. Tostana Sud-Est
Principali materie/abilità professionali oggetto dello studio	Corso di formazione: “Il piano anticorruzione e il codice di comportamento nella realtà del dipartimento del farmaco”
Date(da–a)	Anno Accademico 2002/2003
Nome e tipo di istituto di Istruzione o formazione	Scuola di Specializzazione in “FARMACOGNOSIA” all’Università degli Studi di Messina equipollente alla Specializzazione in Farmacia Ospedaliera secondo il DM del 30 gennaio 1998
Date(da–a)	Maggio 1994
Nome e tipo di istituto di Istruzione o formazione	Iscrizione all’Ordine dei Farmacisti della Provincia di Reggio Calabria con numero 1154
Date(da–a)	II sessione del 1994
Nome e tipo di istituto di Istruzione o formazione Qualifica conseguita	Abilitazione all’esercizio della professione di Farmacista - Messina Farmacista
Date(da–a)	Aprile 1994
Nome e tipo di istituto di Istruzione o formazione	Laurea in Farmacia presso l’Università degli studi di Messina.
Qualifica conseguita	Dottore in Farmacia
Date(da–a)	Anno 1989/1990
Nome e tipo di istituto di istruzione o formazione	Diploma di scuola superiore conseguito presso Liceo Classico “Ten. Col. G. Familiari” di Melito di Porto Salvo.

MADRELINGUA ITALIANO

ALTRELINGUE

INGLESE

Capacità di lettura buono.
Capacità di scrittura buono.
Capacità di espressione orale buono.

CAPACITÀ E COMPETENZE
TECNICHE

Computer, attrezzature specifiche, macchinari, ecc. Ottimo uso del pacchetto Office, tutte le competenze tecnico-scientifiche acquisite durante gli studi accademici, competenze su A.I. acquisite durante il corso di formazione Syllabus

PATENTE OPATENTI Patente di guida di tipo B
ALLEGATI NESSUNO

PUBBLICAZIONI

1. *Efficacia del pegfilgrastim biosimilare in pazienti con mieloma multiplo dopo melfalan ad alte dosi e trapianto autologo di cellule staminali.*
Martino M, Gori M, Porto G, Pellicano M, Santoro L, Verduci C, Canale FA, Loteta B, Moscato T, Alati C, Ieracitano MC, Cuzzocrea A, Altomonte M, Florenzano MT, Morabito A, Irrera G, Naso V, Pugliese M, Console G, Ferreri A, Imbalzano L, Tripepi G, Pitino A. Efficacia del pegfilgrastim biosimilare nei pazienti con mieloma multiplo dopo melfalan ad alte dosi e trapianto autologo di cellule staminali. Ann Hematol. 2023 luglio;102(7):1915-1925. doi: 10.1007/s00277-023-05228-z. E pub 2023 aprile 20. Errato in: Ann Hematol. 2023 agosto;102(8):2297-2298. doi: 10.1007/s00277-023-05323-1. PMID: 37079070; PMCID: PMC10281896.
2. E-POSTER N° P066 NELL'AMBITO DEL 51° CONGRESSO NAZIONALE SIE DAL TITOLO: *MIELOMA MULTIPLO IN PAZIENTI AFFETTI DA EPATITE C: ESPERIENZA DI REAL WORLD DI UN SINGOLO CENTRO*

DATA

2020/2021

Delegation LOG come STUDY PHARMACIST:

MANSIONE

PROTOCOLLO PKRPC001

Studio di fase III prospettico randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, multicentrico, volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di mocravimod come trattamento aggiuntivo e di mantenimento in pazienti adulti affetti da leucemia mieloide acuta (LMA) in fase di trapianto allogenico di cellule ematopoietiche (HCT "ARGX -113-1801/1803" A study to Assess the Efficacy and Safety of Efgartigimod in Adult patient with Primary Immune Thrombocytopenia (ITP)

PROTOCOLLO CSL964_2001 – MODULAATE

Studio di fase 2/3, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, per valutare la sicurezza e l'efficacia dell'Alfa-1 Antitripsina per la prevenzione della malattia del trapianto contro l'ospite in pazienti sottoposti a trapianto di cellule staminali ematopoietiche.

PROTOCOLLO CC-220-MM-002

Studio di Fase 3, a due fasi, randomizzato, multicentrico, in aperto di confronto tra Iberdomide, Daratumumab e Desametasone (IberdD) rispetto a Daratumumab, Bortezomib e Desametasone (DvD) in soggetti affetti da mieloma multiplo recidivante o refrattario (RRMM) (EXALIBER).

PROTOCOLLO EQ-100-02

Studio di fase 3 randomizzato a doppio cieco, studio multicentrico controllo-placebo di Itolizumab in combinazione con corticosteroidi per l'inizio del trattamento della GVHD

PROTOCOLLO NCT07232953

Studio clinico prospettico, multicentrico, di fase II, in aperto e non randomizzato, progettato per valutare la sicurezza e l'efficacia del regime di condizionamento con fludarabina più treosulfano 14 g/m² (FT14) per il trapianto allogenico di cellule staminali (allo-SCT) in pazienti con leucemia mieloide acuta (LMA) di età compresa tra 40 e 65 anni in remissione completa.

PROTOCOLLO MPOH06 (ARES)

Studio Multicentrico open-label di fase III. Valutazione dell'efficacia di MaaT013 come terapia di salvataggio in pazienti con evoluzione di GVHD gastrointestinale acuta; refrattari a ruxolitinib.

PROTOCOLLO EFC17757 GvHD_ROCKnrol-1

Studio randomizzato, in doppio cieco, multicentrico di fase III per valutare l'efficacia e la sicurezza di belumosudil in combinazione con corticosteroidi rispetto al placebo in combinazione con corticosteroidi in partecipanti di almeno 12 anni di età con malattia del trapianto contro l'ospite cronica (cGVHD) di nuova diagnosi.

03/09/2025 attestazione ICH GCP E6 (R3)

Nel rispetto del nuovo codice in materia di protezione dei dati personali D.Lgs.n°196/2003, la sottoscritta autorizza all'utilizzo dei dati forniti, per tutti i trattamenti previsti dalla legislazione vigente e necessari all'espletamento della finalità per cui è stato fornito il presente documento.

Ai sensi del D.P.R. del 445/00 il sottoscritto dichiara che i dati sopra esposti sono esatti e corrispondono al vero.